This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

Conjugates of biologically stable polymers and polynucleotides for treating systemic lupus erythematosus.					
Patent Number:	□ <u>EP0438259</u> , <u>B1</u>				
Publication date:	1991-07-24				
Inventor(s):	COUTTS STEPHEN (US); CONRAD MICHAEL J (US)				
Applicant(s):	JOLLA PHARMA (CA)				
Requested Patent:	☐ JP2001354569				
Application Number:	EP19910300262 19910115				
Priority Number (s):	US19900466138 19900116; US19900494118 19900313				
IPC Classification:	A61K39/44; A61K47/48; A61K48/00				
EC Classification:	C07H21/00C4, A61K47/48R2T				
Equivalents:	AU640730, AU6941891, CA2034197, DE69120303D, DE69120303T, DK438259T, ES2090233T,				
Cited patent(s):	<u>US4191668</u> ; <u>US4650675</u> ; <u>WO8609628</u>				
Abstract					
Chemically defined conjugates of biologically stable polymers, such as copolymers of D-glutamic acid and D-lysine, and polynucleotide duplexes of at least 20 base pairs that have significant binding activity for human lupus anti-dsDNA autoantibodies. The duplexes are preferably homogeneous in length and structure and are bound to the polymer via reaction between an amino-reactive functional group located at or proximate a terminus of each duplex. These conjugates are tolerogens for human systemic lugus erythematosus.					
Data supplied from the esp@cenet database - I2					

⑩日本国特許庁(JP)

①特許出願公表

⑫ 公 表 特 許 公 報 (A)

 $\Psi 5 - 505520$

❸公表 平成5年(1993)8月19日

@Int. Cl. * C 12 N A 61 K

識別記号 庁内整理番号

審 査 請 求 未請求 予備審查請求 有

部門(区分) 1(1)

ABB ABC

8314-4C 8314-4C **

(全 13 頁)

69発明の名称

全身性紅斑性狼瘡の治療のための生体内で安定なポリマーおよびポリヌクレオチドの複 合体

②特 顧 平3-503584

992出 願 平3(1991)1月15日

❷翻訳文提出日 平4(1992)7月16日 ❷国 際 出 顧 PCT/US91/00293 **匈国際公開番号 WO91/10426**

@国際公開日 平3(1991)7月25日

優先権主張

@発 明 者 コンラツド, マイケル ジェ

アメリカ合衆国 カリフオルニア 92129 サンディエゴ,ペナノ

1. バ ストリート 11336

勿出 願 人 ラ ホヤ フアーマシューティ カル カンパニー

アメリカ合衆国 カリフオルニア 92121 サンディエゴ、ナンシ

ー リッジ ドライブ 6455

②代 理 人 弁理士 山本 秀策

創指 定 国 FI, JP, NO

最終頁に続く

調求の配用

- 1. (a) 生体内で安定なポリマーと、(b) 各々が選ポリ マーに結合した、少なくとも約20個の塩基対よりなる多様な 二本鎖ポリヌクレオチドとの複合体であり、該二本額が各々 ヒト全身性紅斑性狼瘡の抗dsDNA自己抗体に対して著しい結合 活性を育する、複合体。
- 2. 前記生体内で安定なポリマーが、D-グルタミン酸(E) とg-リジン(K) とのコポリマーであり、分子量が約5,000か ら約50,000であり、そしてB:Kモル比率が約60:40である、請 求項」に記載の複合体。
- 3、前記二本雄の長さが実質的に均一である、請求項16 しくは2に記載の複合体。
- 4. 前記二本版が、ヌクレオテド組成において実質的に均 一である、請求項3に記載の複合体。
- 5. 前記二本鎮の長さが80から250bpである、請求項1、2、 3、もしくは4に記載の複合体。
- 6. 前記二本線が末端の1つまたはその近くでポリマーに 結合する、請求項1、2、3、4、6しくは5に記載の複合
- 7、 前記二本線が、二本線の一方の線の末端の1つにまた はその近くに位置する官能基と、前記ポリマーの遊離アミノ 基との反応により抜ポリマーに結合する、請求項 6 に記載の
 - 8. 前記二本観ポリスクレオチとが、異なる2から4塩基

の相補的な多量体反復ユニットにより構成される、請求項1、 2、3、4、5、6、6しくは7に記載の複合体。

- 9. 前記二本鎖ポリスクレオテドが、 # 94(GC): # 94(CG) . # 94(AT): # 94(TA). ポリd(IC):ポリd(CP)、ポリd(AC):ポリd(TG)、 もしくは ポリd(AC):ポリd(TC)である、請求項8に記載の複合体。
- 10. 前記二本後ポリヌクレオチドが、(AC);g:(TQ);gであ る、請求項1もしくは2に記載の複合体。
- 11. 菓学的に受容され得る注射可能な賦形剤とともに処 方される、請求項1、2、8、4、5、6、7、8、9、6 しくは10に記載の複合体を含む、玻璃治療のための薬剤組 17 M
- 12. 少なくとも約20個の塩基よりなる一本値ポリヌクレ オチドであって、末端の1つにまたはその近くに、 遊離でも ノ基と反応する官能基を有し、そして租補的な一本銀ポリヌ クレオテドにアニールされると、ヒト金身性復産の抗dsDNA官 己抗体に対する着しい結合活性を有する、一本職ポリヌクレ # # Y.
- 18、前記一本継ボリヌクレオテドが、異なる2から4堆 基の多量体反復ユニットにより構成される、請求項12に記 数の一本値ポリスクレオチド。
- 14.請求項1に記載の複合体を作製する方法であり、
- (a) 名々が少なくとも約20個の塩基対よりなり、実施の1 つにまたはその近くに、アミノ基に反応する官総基を有する

持表平5-505520 (2)

多様な一本機ポリヌクレオチドを、ポリマーの遺離アミノ基 と反応させて複合体を形成する工程: および

(b) 技ポリマーに結合された一本観ポリスクレオテドに相 語的な一本観ポリスクレオテドをアニールさせて、二本類DN Aのペンダント観を形成する工程: そ知会する、方法。 全身性紅斑性狼瘡の治療のための 生体内で安定なポリマーおよび ポリスクレオチドの複合体

尼조

技術分野

本発明は、自己免疫疾患である全身性紅斑性狼瘡(SLEまたは「狼瘡」)の治療のための組成物に関する。詳しくは、生体内で安定なポリマー、好ましくは2-グルクミン酸(本明細書では1文字「足」で表す)と2-リジン(本明細書では1文字「K」で表す)とのコポリマーと、SLEに係わる自己抗原に対する真容性を誘導するのに効果的であると認められている特定のポリメクレオチドとの複合体に関する。好適なコポリマーは本明細書では「2-EK」で表される。

背景

「免疫寛容」とは、個体が自らの組織と反応することを訪 で、非常に長期的なおよび多くは永久的な形式の免疫抑制を もたらすメカニズムである。自己抗原に対する免疫寛容は、 通常は動物の新生児の発育時に確立され、その生産にわたっ て持続すると考えられている。しかし、この体系は時には不 完全であり、個体の中には、典型的には生涯の後半に、自己 免疫疾患にかかるものがある。このような疾患の L つが SLEで

ある。これは、個体のDNAに対する自己抗体を産生することを特徴とし、この結果、腎臓が進行性の炎症性変性に胃まれる。

SLEは、典型的には、シクロホスファミドまたはプレドニソンなどの幅広い非特異的免疫抑制薬を没与することにより治療される。これらの裏剤は免疫系のすべての面を抑制することが多いため、SLEの原因となる有害な機能と固様に、必要とされる有益な機能をも抑制する。從って、これら裏剤の投与においては最善の注意が必要であり、疾患の機能的な治療に対してはいつでも適切であるとは限らない。さらに、糞剤治療により全身的におよび強度に免疫抑制されている個体は、他の合併症、特に感染病に対しては危険な状態にある。

SLE治療への好ましい対策は、免疫系の正常な機能に影響を 及ぼさずに、SLEに係わる自己抗原に対する免疫資容を再確立 し得る素剤を役与することである。不幸なことに、SLBまたは さらに含えばすべての自己免疫不全に対して、その疾患に関 違する自己抗原に対して寛容的でありまた特異的である治療 方法は現在のところ存在しない。本発明の複合体は、SLBに対 してこのような治療法を提供する手段である。

Benacerraf、 Eatsらの研究グループにより、 Q-2Eとハプテンおよび様々な抗原との複合体を使用して、 特異的な免疫寛容を誘導する研究が行われ、発表されている。 彼らの初期の研究は、モルモットおよびマウス中の合成ハプテン2.4-ジニトロフュニル (DEP) の複合体に係わるもので、この複合体が

DNPに対する寛容性を網帯し得ることが示された。これらの初期の研究は、ブタクサ抗原をおよびペンジルペニシロイル (BPO) などの他のハブテン/抗原にも広められた。米国特許第4,181,668号 および第4,220,565号参照。

米国特許第4、191、668号(実施例IV)は、Q-EEと、子ウシの 胸部DNAをDNAアーゼで1回消化して単離したオリゴヌクレオ チドとの複合体の餌製について述べている。オリゴヌクレオ チドは、「10個より少ないヌクレオチド」により構成される という特徴を有した。米国特許第4、191、668号の第11種におい て、この発明は自己免疫疾患の治療に対して治療上の価値を 有すると述べ、SLEへの含及があるが、含及されたQ-EE-オリ ゴヌクレオテド複合体の免疫学的効果についてはいかなるデ ータも提示されていない。

Estatoの研究グループはまた、メクレオンドー 2-EX複合体の、核酸決定因子に対する寛容性を講導する可能性を顕著した。 Estato, L. Immunology (1973) 114:872-876。 これに関しては、個々のメクレオンドは、強強の抗血液における特異性の主要な決定因子であると広く考えられている。 彼らは2-21コポリマーと4個のリポヌクレオンドとの複合体をSJLまたはBalb/c系のマウスに投与し、引き続いてこれら処置されたマウスをキーホールリンペットへモンアニン(KLB)ーリポスクレオンド複合体により免疫した。両方の系統において、血液の抗スクレオンド抗原結合能はかろうじて検出可能なレベルまで降下した。これらの研究により、このような複合体はメ

特表平5~505520 (3)

クレオシドに対する免疫真容性を産生し得ることが示されたが、このような複合体がSLEの治療に有効であることは示されなかった。

他の研究者により、メクレオシドまたはDNAの他のキャリア ーとの複合体が研究されている。Borelら(<u>Science</u> (1973) <u>182</u>:76) は、同遺伝子系のマウスのlgG-スクレオシド連合体 が、MSBマウス系の若い動物の変性DNAへの抗体反応を低端さ せる能力を評価した。この系統はいくつかの自己免疫現象の ためのモデルとして使用される。この複合体は、脊膜に宿り 糸球腎炎へと導く免疫合併症を形成する健康決定因子に対す る抗体を腐生する傾向がある。これらの研究において、処置 された動物は抗変性DNA抗体を産生する程度が若しく低下し、 コントロール動物および遊離メクレオシド処理した動物より 膜性の小さい糸球体腎炎を示した。他の研究において、Park erら (<u>i. issunol.</u> (1974) <u>113</u>:292) は、HZBマウスにおける 上述の症候群の進行に及ぼすポリ-2-リジンおよび/またほシ クロホスファミドに結合された変性DNAの効果について評価し た。これらの研究により、コントロールに比較して処置され た動物に対しては、生存率が著しく上昇、およびDEA結合能が 着しく低下することが示された。しかし、上述の研究はいず れも、ヒトSLEに保わる主要な自己抗原であるようにみえるd *DNAに対する寛容性を産生することを目的としたものではな

後の論文 (Ann HY Acad Sci (1986) 475:295-306) で、Bo

体は以下の意味において化学的に定義された部分ではない。 すなわち、(a)オリゴヌクレオチドの長さが特定されていない、 (b)オリゴヌクレオチド断片は様々な長さの頃を有する、(c) オリゴヌクレオチド頃の長さに沿った免疫グロブリンへの付 着部位は任意である、(d)ある程度の無機が存在する、および (e)結合ではなく架橋されたオリゴヌクレオチドが結合された 物質から分離され得ない。

Borelらは最近、カップリング刻としてグルタルアルデヒドを使用して、全DNA預化物(Nig-1ggとして示される)または20-10塩基対の断片(Nig-1geとして示される)のいずれかに結合したヒト免疫グロブリンの複合体を使用したインビトロにおける研究について報告している(J Clin Invest (1988) & 2:1901-1907)。これらの複合体は、SLE患者からのPBLにインビトロにおける免疫資容特性を示すことが報告された。しかし、これらの複合体は、彼らの1986年の論文において報告された。しかし、これらの複合体は、彼らの1986年の論文において報告されたものと同様、非特異的に深機されたネットワークを産生する方法を使用して、オリゴヌクレオチドの不均一な混合物によっても産生される。従って、これら複合体の化学的性質も生物学的活性も、これらが裏剤として認可され得る環に十分に再現可能ではない。

発明の開示

上述の先行技術とは対照的に、本出版者は、生体内で安定 なポリマーと、ヒトSLEに対して免疫寛容原である二本籍ポリ

relらは、SLEに対する特異的免疫療法の実現が「DNA断片を可 海性タンパク質に結合することが不可能である」ことにより 阻止されていると示唆している。彼らは、Stoilerによる先行 文献 (Papailanら、<u>J Clin Invest</u> (1980) <u>45</u>:469、ならびに Stoller & & & Papalian. I Clin invest (1980) 66:210) & 引用して、SLE患者に形成された抗DNA抗体を結合するために は、最小サイズとして少なくとも10-40個の塩基対のDNAが必 要であると述べている。この論文には、結合所としてゲルタ ルアルデヒドを使用して「10個の塩基対より幾分長い」天然 のDNA断片を結合することにより作製されるオリゴスクレオチ ドー免疫グロブリン複合体について述べている。 波倫文の図 2は、DNA断片を選択するために使用される研究について述べ ている。この図は、BVF:血清中に抗DVA抗体を有するグルタル アルデヒドを介してヒッジ赤血球に結合される様々なDNA断片 の反応度を示している。これらの試験において「70-80」で示 される断片が最も反応度が高かった。この断片のサイズは、 「約10個のオリゴヌクレオチド」に対応する断片81-101より 「幾分大きい」と述べられている。「40-89」で示される、7 0-80の次に大きな断片は、断片70-80に比較して反応度が著し く低下した。当然ながら、『10個の塩基対より幾分長い』断 片はサイズが不均一であり、詰合手順のために、皺の任金の 都位で免疫グロブリンに結合される。さらに、二官能基性の 結合剤を使用するため、結合反応においてある程度の包維が 起こることがあり得る。従って、この論文で述べられた准会

メクレオチドとの化学的に定義された複合体を開発した。これら二本領は長さ、ポリマーへの付着部位、らせん構造、およびヒト SLE抗dsDNA自己抗体への結合銀和性に関して定義されている。従って、これらの化学的性質および免疫寛容活性は、これらの複合体を品質管理および資剤としての認可に従わせ得る程度に再現可能である。

世って、本発明の1つの面は、生体内で安定なポリマーと、各々が該ポリマーに結合した、ヒトSLE抗dsOBA自己抗体に対する著しい結合能を育する、少なくとも約20個の塩基対よりなる多様な二本額ポリヌクレオチドとの複合体である。これらの複合体の好適な実施超機においては、二本額は長さが実質的に均一であり、それらの末端の1つでまたはその近くくすなわち約5塩基対以内)でポリマーにカップリングされ、これにより二本額の各々は、二本額のポリマーへの付着部位から額の自由末端まで数えて少なくとも約30塩基対のペンダント額を形成する。

これらの複合体を含有する裏別組成物およびこれらの複合体を使用する\$LRを治療する方法が本発明の別の配である。

さらに別の面は、(a)生体内で安定なポリマーと(b)機々な 二本額ポリヌクレオテドであり、その各々およびすべてが二 本額の額の1つの末端にまたはその近くに位置する官機器に よりポリマーに結合されることである。この複合体はヒトSL B免疫質容度である。

本発明のおらに別の固は、上述の複合体を作製する方法で

特表平5-505520 (4)

あり、各々が少なくとも約10個のヌクレオテドの長さを育し、 末端の1つにまたはその近くに、ポリマーの遊離でもノ基と 反応する官能基を育する、多様な一本線ポリヌクレオテドモ 反応させて複合体を形成する工程、およびポリマーに結合さ れた該一本様ポリヌクレオテドに、相構的な一本値ポリヌク レオテドをアニールして二本領DNAのペンダント線を形成する 工種を包含する。

図面の簡単な説明

図1 は、実施例1 に述べる試験から得られるデータのグラフである。

図2 および3は、実施例3に述べるCDスペクトルの再生である。

図もは、異なるタイプのらせん構造を有するDNAのSLE抗血 清粒合能を比較するグラフである。

図5~8は、実施例5に述べる試験から得られるデータの グラフである。

発明を実施する形態

複合体のポリマー成分は生体内で安定している。すなわち、インピポにおける排出の半線期が数日から数カ月である。これらのポリマーはまた実質的に非免疫原性であり(すなわち、動物に投与されても免疫原性を示さない、または弱い免疫原性しか示さない)、好ましくは、定義された組成の合成の一

(GCTA)n· (四量体)

(CGAT) -

ここで、n、m'、およびn'は所望の数の塩蒸対が提供されるように選択される整数である。同質異性の二量体 (isomeric dimers) により構成されるポリメクレオチド、例えば、ポリd(AC):ポリd(CT)が最も好適である。

円二色性 (CD) スペクトルの解釈に基づいて、本発明にて 使用される二本額はB-DNAタイプのらせん構造であると考えら れる。当然ながら、本発明はこの考えにより創題されない。 また、さらに総合的な分析によればZ-DNAおよび/またはA-D NAタイプのらせん構造であることもおり得る。B-DNAは、他の 2 つのタイプのDHAらせんのらせん長輪にほぼ底角の塩基対を 有する右巻きのらせんを形成する。異なるタイプのDYAのらせ ん構造は、円二色性 (CD) スペクトルにより特徴付けられ得 る。 B 形態のDNAのCDスペクトルは、(i)250nmより下の部分の スペクトルは右巻きらせんに基づくものであり、20emmより上 の波長の正の長い二色性パンドとは離れていて、240と280nm との間の波長で明かな低小部分がある、正の二色性パンド、 および(2)250mmより上に広い一重項ピークを示し、これはA 形態のRNAおよびDHAのスペクトルにみられる最大値に対して、 猛大部分が青の方へ相対的に移動し、猛大部分の中心が波息 170と290ngとの間となる。DNAの他の2つのらせん形理を全体 的に比較すれば、I-DNAは、密な左巻らせんねじれであり、塩 基対がらせん軸の属りに左右対称に配置されていないという

本額より構成される。これらの平均分子量は、通常、約5,00 0から約100,000、軒ましくは5,000から50,000の磁圏である。このようなポリマーの例としては、ポリエテレングリコール、ポリーQ-リゾン、ポリピニルアルコール、ポリピニルピロリドン、免疫グロブリン、およびQ-EKがある。特に纤速なポリマーは、分子量が約5,000から約50,000およびE:Kモル比率が約80:40のQ-EKである。

上記の生体内で安定なポリマーにカップリングされる合成の二本職ポリスクレオチドは、少なくとも約20bp、より一般的には少なくとも50bp、無型的には30~250bp、および好ましくは50~150bpにより構成される。好ましくは、二本額は長さが実質的に均一である。すなわち、無面における長さの変動が通常は、塩基対における、二本額の平均長さの約±20%、好ましくは±10%を超えない。また、好ましくはエクレオチド組成が実質的に均一である。すなわち、塩基組成が約10%以上変動しない。最も好適には、エクレオチド組成が完全に均一である。組成物に関しては、好適な合成または組換えdeDNAは、好ましくは、以下のような2~4塩基の根補的な多量体の反復ユニット(すなわち、反復二量体、三量体、または四量体)の額より構成される:

(AC)。 (二量件)

(TG) ,

(TAC)n· (三量体)

(ATG) ...

特徴があり、A-DNAはより扱い有色をらせんを形成し、これに 塩基対が長いらせん軸に対して斜めに配向され、らせんの中 心から引き離されている。

これらのポリスクレオテド二本領は天然のDBAにより合成され得るか、もしくは化学的または組換えの技術により合成され得る。天然または組換えにより産生される長さの長いdsDNAは(例えば、辞業により、化学的に、または機械的な切断により)消化され、(例えば、アガロースゲル、セファデックスコラムにより)所望の長さのポリスクレオテドが得られ得る。

もしくは、長さが約70塩基までの相補的な一本鏡ボリメクレオチドの対が、市販のDNA合成鉄匠を使用して容易に調製され、次にアニールされて通常の手順により二本鏡が形成される。長さの長い合成dsDNAは、化学的に産生された短い鎖を辞案により伸長する(5´リン酸化の後、連結する)ことにより得られ得る。

ポリスクレオテドはまた分子クローンニングにより作製され得る。例えば、所望の長さおよび配列のオリゴスクレオテドを上述のように合成する。これらのオリゴスクレオチドは特定の制限部位に退時するための通切な末端を育するように設計され得る。これら複数反復したオリゴマーは緩に一列に並んで退却され、多数の複写複製を提供し得る。得られる複類物は標準のクローニングベクターに挿入され、ベクターは形質転換により通切な散生物/網路に導入される。形質転換

转表平5-505520 (5)

体は規型マーカーにより区別され、DNAの収度に行列な条件の下で均型する。ポリスクレオテドは、対限解案による処型をよび従来のサイズ分型(図えば、アガロースゲル、セファデックスカラム)により、細胞/は生物の他のDNAから型口され扱る。

もしくは、オリゴスクレオテドはポリメラーゼ迎到反応(PCB)技術により担回され扱る。Salki, R.I.ら、<u>Science</u>(1988)<u>230</u>:1350: Sackiら、<u>Science</u>(1988)<u>239</u>:487: Sacbrookら、<u>In Holocular Cioning Techniques: A Laboratory Manual</u>. Vol. 12, P. 14, 1-14, 35 Cold Spring Harbor Press (1989)。

鼠アミノ芯(例えば、Q-EKのイプシロンアミノ芯)を育する 必録がある。このような複合体の合成は2段階において実行 される。第1の段階は、上述の総合/辺元反応を介して二本 紅ポリスクレオチドの1つの点をポリマーにカップリングす ることである。 粒化3、夾粒リポースは、 紅を近立り 袋砂塩に より処理してい友談リポース共を砂化リポース共に変換する ことにより、ポリヌクレオチドの一本の似に形成される。次 に、一本似ポリスクレオチドを、2-8℃でpHが約6.0から8.0の ポリマーの水溶液に徐々に低加する。 貯合方法のすべてにお けるポリヌクレオチドとポリマーとのモル比率は、辺なは的 1:1から約10:1、好ましくは約5:1から10:1の頭間である。図 金反応(辺常は反応時間は14からは時間)の阻またはその数 に、水汆化シアノホウ朶ナトリウムなどの強い迅元剤を添加 してモルフェリノ芯を形成する。次に二本釦の根貸臼を複合 体に添加して、この混合物を加爲した後、徐々に冷却して二 本の紅をアニールする。紅合体はゲル珀級クロマトグラフィ により幻然され組る。

他の方法には、オリゴヌクレオテドに京結のアルデヒド官 能式を形成すること、およびこれら官能表を、オリゴヌクレ オテドモポリマーにもの上のアミノびを介してカップリング するために使用することが含なれる。オリゴヌクレオテドの 3' 宋灯に付むされるジュム(RED)、ピシナル(<u>vicinal</u>)の ジオールが沿りつ気管ナトリウムにより酸化され、ポリマー のフミノびとにより軽合し得るアルデヒドを生じ得る。 ジオ

好ましくは、本段明の初合体の二本数ポリスクレオテドは、これらの交換の1つのまたはこれに近い認位でポリマーにカップリングをたは約合きれる。オリゴヌクレオテドを生体高分子に上述のように付付するためには、いくつかの約合方法が利用可能である。ポリスクレオテドは、ポリスクレカテドの数の1方の取化が支援リポースを、ポリマーの辺辺で1/2 らしてモルフェリノ直結(corpholino linkago)を形成することにより形成されるモルフェリノ和を介して、ポリスクレオテドの17交換でポリマーにカップリングをれれる。このようなカップリングにおいては、ポリマーが少なくとも、ポリマーに始合まれる二本類ポリスクレオテドの数に等しい致の遊

ールが取式系、例えば5月取の中にあるとな、得られる均合生成物は収減を含有する切益取式、例えば、6月モルフォリン取なたはピペリジン取である。イミノ和合生成物は、迫切な辺元剤、例えば、水淀化ホワ泉ナトリウムをたは水淀化レアノホワ泉ナトリウムによる辺元により安定化される。ジャールが非取式であるとな、扱られる設化生成物はただ1つのアルデヒドを含すし、符合生成物は昇2段アミンである。

ビンナルリオールの方法は立たが、交越リンカーのために便用され込む。これは、トリオールの項3とドロケンむのシアノエチルホスホアミダイト物のが存得費することにより行われる。ここで、殴りのヒドロケンだはビンナル、例えばよくから、ここで、殴りのヒドロケンがはビンナル、例えばよくからな。この特定の場合には、ビシナルのジヒドロケンだはとかったが、ダニヒドロケンだはとかったが、ダニヒドロケンだはとかったが、ダニヒドロケンだはとかでリメテルレール・リウロビルクロロホスホアミダイトにより引きれている。ののの方法がである。ないはではないないというではないというではないというでは、上述のようににビンナルジオールは返りの放放性により設化され、アミンびによりジメテルンリルがを除去した役、上述のようににビンナルジオールは返りの放放性により設化される。がな知り、対して使用され込む、より切合され込む。がな知り、対して使用され込む、トリオールのために、回収の方法が使用され込む。

別の方法は、辺切なヌクレオチドの化学的性質、例えば、 オスオアしデートの化学的性質により、アルテルアしノなた はアルキルスルフィドリル部分をオリゴェクレオチドのS'をたはS'末端のいずれかに導入することを含む。次に、求核基を、アルキルアミン誘導体の場合には、ジメチルスペリミデートなどのホモニ官能性災機剤の大通割分と、またはアルキルスルフィドリル誘導体に対しては、a-マレイミドベンソイルーH-ヒドロキシスクシニミドエステル(MBS)またはスクシニミジル(4-ヨードアセチル)アミノベンソエート(SIAB)などのヘテロニ官能性架機剤の過剰分と反応させるために使用

し得る。過剰の契権制を除去すると、オリゴスクレオチド級

導体はポリマーのアミノ基と反応する。

きらに別の方法は、改変ステレオシドを使用する。適切なデオキシスクレオシド誘導体は、標準DNA合取化学により、オリゴスクレオテドの所質の部位に、好ましくはいまたはい末端に組み入れられ得る。これらのスクレオシド誘導体は、次にはポリマーのアルキルアミノ基と特異的におよび直接に反応し得る。もしくは、上述のジアルデヒドの化学的性質によりかられる、アミン触媒のベータ解離などの副反応には、通切なスクレオシド誘導体を付着する酸のが末端として使用することにより回避され得る。この例としては、リボースのがメテレンの延長、すなわち、ジヒドロキシメテル基の代わりでいて、ポリマーに付着するオリゴスクレオテドのが末端ジェクレオテドののにホスホルートまたはホスフィキートを使用することである。

複合体がSLE免疫寛容原として、および抗daDNA抗体の特異

特表平5-505520 (6)

的抑制生成物として作用する能力は、実施例において述べる マウスモデルにおいて評価され得る。

複合体は通常は注射による投与(例えば、腹腔内注射、または筋肉注射)に対して処方される。從って、典型的には、生理食塩水、リンゲル溶液、デキストロース溶液などの類学的に受容可能な水溶性キャリアーと組み合わされる。複合体は通常は、処方の約0.01から10重量系を構成する。複合体は、SLBを引き起こす自己抗原に対する寛容性を少なくとも部分的に再確立するのに十分な實で個体に投与される。このような量は、本明細書では「治療上有効な」量と表現することがある。特定の投与規制、すなわち投与量、投与時間および反復数は特定の個体およびその個体の病器に依存する。通常は、体重1kgにつき約1から1000μgの複合体の投与量が与えられる。免疫寛容の状態を獲得および/または維持するために、反復投写が必要であり得る。

以下の実施例において、本発明および本発明が先行技術からは予見し得ないことを述べる。 これらの実施例はいかなる 意味においても本発明を制展するものではない。

(以下余白)

実施例1

D-EKと個々のヌクレオシドとの複合体の試験

割述通り、本発明の複合体の開発の前に、2-EIと個々のメクレオシドとの複合体がSLEネズミモデル((MIB×NIT)F₁系マッス)での抗DNA広答に重容でないことを示す試験を行った。

多くのQ-EXを、BioMskor/Yeda(Rehovet、Israel)から得た。その相対分子量をBPLCゲル通過クロマトグラフィーにより、周知の球状タンパク質に対して標準化し、この物質を脱域し、25Kdカットオフ透析チェーブにて0.1M Kg EPO。、pE 9.5k対して散座した通析を行うことにより、サイジングした。次に2回、水に対する通析を行うことにより、サイジングした。次に2回、水に対する通析を行った。この物質を、0.1M Kg EPO。、pE 9.5級衝波に4℃で貯蔵した。この産物の重量平均分子量は、沈降平衡、PAGE、およびBPLC-GPCと低角散乱を含む物理的方法により測定した結果、およそ28.000であった。酸加水分解によるアミノ酸分析の結果、このコポリマーの60%はグルタミン酸で、40%はリジンであった。

Q-EIと、リボアデノシン、リボグアノシン、リボントシン、およびリボチミジンとの複合体を、主にBeharら、<u>1.1am.</u> (1975) 114:872に記載通りに調製した。これら複合体(ヌクレオシドーQ-EIと称される)の各々を等しい割合で混合したものを以下の試験で用いた。

6 通目および17週目の(N2B×N2F) P: 雌マウスの2つのグループに、 i.p. により生理食塩水もしくは1匹のマウスあたり1mgのヌクレオシャーQ-2gのいずれかを、3日間毎日注射し

た。7日後、それらのマウスから採血した。2週間後、同じ 処置を繰り返した。7日後、それらのマウスから採血した。 1回目および2回目の採血より得た血清を、以下の抗原特異 性ELISAのプロトコールを用いて抗seDNA抗体を試験した。

seDNAをポリステレンプレートのウェルに固定して、独審NRL (lpr/lpr) マウスの血液中の抗体と反応させる。抗seDNA 抗体をプレートのseDNAに結合する免疫グロブリンのイソタイプに特異的な、酵素を結合した抗体を添加することにより可 視化する。続けて酵素の基質を添加することにより、分光光 度計で練み取れる発色反応が起きる。

aaDNAを子牛胸腺daDNAより鋼製する。市販の子牛胸腺daDNAを Aを、S-1×クレアーゼで処理して、均一のdaDNAを得る。daD NAを5分間進浴で煮沸し、すばやく冷水浴で冷却する。各ma DNAパッチを試験直前に顕観する。

使用前に、6ウェルの底が平らな80プレートを一晩Storil Gard Bood中で紫外線(UV)にまらす。プレートのウェルを一晩、4でで、10μg/elのメチル化ウン血清アルブミンを含有する生理会塩水中、1μg/elの濃度の100μlのseDNAで被膜する。翌朝、プレートを一度、リン酸緩衝生理食塩水(PBS)で洗浄し、各ウェルに37℃で45分間、1%のウン血清アルブミンを含有するPBS(PBSA)を200μl入れてブロックする。ブロック後、プレートを2回PBSで洗浄し、水分を払い落として乾燥させる。次に0.5%のTeeen-20を含有する1%のPBSAで帯釈した試験およびコントロールの血清の100μlの一連の希釈液を、た

特 表 平5-505520 (ア)

辺切なウェルに入れる。ブレートを37℃で1時間インキュベートする。次に5回PBSで洗みし、水分を払い取とし吃焼させた飲、アルカリホスファターゼ的合のヤギ抗マウス(IsC、人およびM)抗体を、100マイクロリッター最加する。ブレートをもう1時間37℃でインチュベートする。ブレートを7回PBSで洗みし、水分を払い取として吃飢させる。次に、50μ1の1-x軽気蒸賃を添加して、ブレートを半時間空温でインキュベートする。50μ1の0.2Hリン設水窓ニナトリウム、PH6.6を添加して皮吃を止める。550noでの光学資度値を、Titertek分光光配計で各ウェルごとに逆定する。

データを図1に示す。図示した辺りスクレオシドーQ-BEはマウスにおける抗saDNAの力価に対して校出可能な効果は示さなかった。

宜热图2

SLE抗血液に対するポリスクレオチドの統合活性域験

本発明の粒合体に用いられるポリエクレオチドに加えて、 別に多様なDNAを顕設して、そのSLE抗血消に対する結合倍性 を試験した。以下に示すこれらの試励は、本発明の粒合体の ポリエクレオチドの反応性が予忽も予期もされなかったこと を示す。

多数な一本別および二本銀のポリスクレオテドを化学合成、および辺切であれば、辞録による仲弘および/もしくはアニーリングにより回眼した。オリゴスクレオテドの化学合成は 亜リン酸トリエステルの化学的性質を利用したクルアチェム

を、4でで10με/ο1のノナル化BSAを含む生型 企 塩水中の10με/ο1のμ1の daDNAにより 被取した。 ウェルをPBSで洗冷した 設、各ウェルにPBS(PBSA)中 1 XBSAの 200μ l を、21でで45分別入れることによりブロックした。 ブレートを再配PB Sで洗冷した。 次に、0.5%の Tveen20を含む 1 %の PBSAで 希沢した100μ1の試験血がを認加した。 風むを図べるため、風む剤(ポリヌクレオテド等)も又た最加した。 ブレートを37でで1 以間インチュペートし、PBSで洗冷した。 アルカリオスファターゼ 収斂の ヤギ抗体を100μ1/ウェル添加し、 ブレートを17ででもう1時間インチュペートした。 その数、ブレートを17ででもう1時間インチュペートした。 その数、ブレートを洗冷し、 凸質を添加し、そしてブレートを宜むで半時間インチュペートした。 リン粒水はニナトリウムを添加して反応を止め、ブレートを分光光配料で配み取った。

以下に初げる取りおよび2は、今回の試験ではSLE自己抗体 によりdsDBAの符合を存立に阻容しなかった多切な一本類ポリ ェクレオテトと二本類ポリエクレオテドをそれぞれ示す。

(以下众白)

(Cruachen) 図壁可能カラムを用いたPharmacia Gene Assenblarで行った。 図相は 辺切なパーリポもしくは パーデオキシスクレオチドで 関 呼 体化 された 500 オングストロームに 四度 された 行れがラスピーズであった。 オリゴヌクレオチドを 図 はな 型 折を行うことに より 和望した。 70 地 あ より 扱い オリゴヌクレオチドの 切合は、 図 々の 型 は ATP および f T もポリヌクレオチドキナー ぜを 用いてリン 配化した。 Pharmacia PD10 カラムで 関 塔した 設、 リン 配化した 型 を T もの DNAリガー ぜを 用いて、 共存 結合 でカップリング させた。 全 ての 型は、 移行の付 で 京 型 を 切えた 共辺の CATG 5 文 郊 区 列 を 共行していた。 辺 切 で あれば、 de DNA を 形成する ため 一本 質を アニールした。

設好抗血浴とのポリェクレオテドの結合を測定するため2 辺りのアッセイを行った: (1) 放射樹厳したDRAを抗体との 結合敬、溶液から沈恐させるファーアッセイの空法、および (2) ELISA法。前台では、25 μlの抗血浴治釈溶液を、始めに 0.log/olのヒトガンマグロブリンを含むトリス設研生製食塩 水 (TBS、0.15H MaCl、0.01H Tris、pHT.5) で図問した。これらを125 μlのTBSで分釈し、50 μlの^{1 を 1}-dsDRA (Diagnostics Products Corp.、Los Angelos、CA) を各試料に添加し、 そして試料を17℃で、半時間インキュペートした。次に500 μ lの随和(NEA)2504を添加し、試料を4℃で15分間インキュペートし、そして適心分配した。上浴の放射活性をガンマカウンターで測定した。上浴の放射活性の消耗により溶液中の抗体の過度が直接測定された。ELISA法では、プレートのウェル

<u>設し</u>
SCONH以下ではdeDNAが
**×~(HRL)もしくはヒトSLE自己抗体に結合するのを
<u>無容しない一本質スクレオチドホモポリマー</u>

	組成	n兄体	组成	<u> </u>
A. ホモブリン	# 9 d(G)π	1219*	ポリd(A)n	3900
		2500		60
		3 2		32
		22		22
		1 2		12
		6		8
		3		3
1. 本モピリモジン	₫ 9 4 (C) n	3290	# y d(T)n	2290
•		8.0		60
		30		30
		24		22
		2 2		8
		1 2		3
		6		
		3		

・ rfiONAポリノターゼを用いて耐Ωで合成。分子口はばらっ ながあるので、酔気により合成したカリゴマーのα値はΩΩ 平均低であり、それぞれ5v.20個から反耳したものである。

2

SOOnM以下ではdsDMAがネズ L (MBL) もしくは ヒトSLB自己抗体に結合するのを阻害しない

最高12塩基対を持つ二本種オリゴスクレオテドの例

A. ホモポリマー

년 単

例: [A] se : [T] se = [G] se : [C] se = [1] se : [C] se

3. ヘテロポリマー

1. 自己整列

 $\Re : [0]_{z} - [A]_{1} - [C]_{z} : [G]_{z} - [T]_{1} - [C]_{z}$

2. 反復二量体

例: [AT] : [AT] : [AT] : [AC] : [GT] : [GT]

3. 反復三量体

: [TTC] : [GAA] . [TTG] : [CAA] .

4. 反復四量体

M : [ACGT] : [ACGT] :

(以下余白)

実施例3

結合活性とCDスペクトルとの組間関係

約228bpの長さのポリ(AT):ポリ(AT) (典型的なA-DHA)、約380bpの長さのポリ(GC):ポリ(GC) (典型的なA-DHA)、平均の長さが1200bp以上の鮭精子DHA (B-DHA型らせん構造を持つ天然DHAの例)、および上述の(AC)se:(TQ)se二本版のCDスペクトルの創定を行った。これらのオリゴヌクレオテドおよびDHAのSLE抗血清結合アッセイを、ファーアッセイの変法により行った。

全てのDNAおよびオリゴヌクレオチドを標準級衝液(0.15M HaCl、0.01M クエン酸ナトリウム、pB 7.0)に溶解させ、B-SLE自己免疫血液との相対結合能を、右円偏光および左円偏光(CD分光計を使用)の相対吸収能と比較した。血液学的なアータは、dsDNAの血液との結合を阻害する能力を示すもので、スペクトルは、メクレオチド養基あたりのモル楕円率を表す

[8] = 100/c.L

式中、θは皮で示す楕円率を表し、Lはセルの優路長cmであり、 cは、リッターあたりのヌクレオチドのモル濃度である。

図2は、ポリ(AT):ポリ(AT)のCDスペクトルを示す。

図3は、ポリ(QC):ポリ(QC)のCDスペクトル(黒丸で印をつけた実施)、歯精子のDNA(破線)、および(AC):a:(TG):aの二本領(連続した実施)を示す。

図4は、異なる形のDNAがSLE抗血清と結合する相対的な能

d(AC).:d(TO)... 20 40以上 d(AT)..:d(TA)... 20 40以上 d(IC)..:d(CI)... 20 40以上 d(AC).:d(TG)... 20 40以上

最低用值

級成

約500MM以下で(1saが500MMより少ない)deDHAが

ヒトSLE血清もしくはネズミ(MRL)血清に結合するのも

有索に阻害する二本権オリゴスクレオチドの例

 d(AC)。: d(TG)。
 20
 40以上

 d(AG)。: d(TC)。
 20
 40以上

 d(ATC)。: d(GAT)。
 15
 45以上

 d(TAC)。: d(OTA)。
 15
 45以上

(以下余白)

特表平5-505520 (8)

オリゴマーの長さ

力を示す。合成B型DNAが、天然B型DNA(ウン胸隙DNAを用いた)と同じ反応性を有し、A型および2型DNAのいずれよりも大きい反応性を有することを示す。(らせん型はCDスペクトルにより特徴づけられたが、上述のように確かではない。)

宴放例 4

(AC):a:(TG):a-D-EI複合体の合成

转合活性および安定性に基づいて、上述の(AC)38:(TC)38二本級を寛容原を調べるため選択した。この二本級およびQ-BKコポリマーとの複合体を、上述した好選な合成手順により調製した。この合成を以下に詳しく記す。

B-BKコポリマー、G:Lモル比40:40、

MFavg*30,000ダルトンをBioMakor、Rehovet、Israelより得た物質から調製した。このコポリマーを、25,000ダルトンの分子意カットオフ選折チューブで、最終態度が20mg/mlになるまで、9.1MのKBCO2、pE9.5に対して選折を行った。その最終態度は、1 cmキュベット中で220mmにおける歌光度により、下記式で測定した。

Q-BKmg/ml = Agge(30,000mg/mmol)/(168,000mL/cm mmol)
(AC) smを、DNAシンセサイザーで合成し、12,000~14,000ダ
ルトンの分子重カットオフ通折チューブで、脱イオン水に対して通折を行った。得られた溶液を1 cmキュベット中で260mmにおける吸光度により下記式で耐定した最終濃度が35mg/mlになるよう調整した。

(AC) = 4g/ml - Atem(18,106mg/mmol)/(458,160mL/cm mmol)

特表平5-505520 (9)

0.1Mの過事ク素酸ナトリウムの水溶液と水とを(AC) seに添加して、DHAに対して5:1モルの過剰の過ぎク素酸塩を含有する反応混合物とする。その混合物をよく機体して、4 でで15分間放産する。過剰な過ぎク素酸塩を過剰な塩化カリウムを添加することにより沈設させ、沈澱物を遠心分離により取り除いた。

Q-8155よび水素化シアノホウ素ナトリウムの溶液モビベットでポリプロビレン反応容器に移し、pHを6.0から6.0になるように調整した。酸化された(AC)30を、Q-EIに減下して、重量比率を6.035:1 (10:1モル複合体比率) にして、4 ℃で24~48時間激しく接伸した。緩縮後、固体の水素化ホウ素ナトリウムを反応混合物に、最終濃度が1.0mg/m1に建するまで操作しながら添加する。反応容器をゆるくキャップし、振体せずに少なくとも30分間放置した。その後反応混合物を50.000ダルトンカットオフの通析チューブに移し、0.214のクエン酸ナトリウム、pHS.0に対して4 ℃にで十分に通析を行った。

次に複合体をSephacryl S-200ゲル通過クロマトグラフィーカラムにおいて、0.2½のリン酸ナトリウム、0.5½の塩化ナトリウム、p87.2で精製した。 國分をオリゴヌクレオテド濃度を測定するため0D244により分折し、またQ-BK濃度を測定するためにトリニトロペンゼンスルホン酸アッセイにより分析した(Albers、R.T.ら、Analyt_Bloches(1983)121:437-443)。 遊離オリゴヌクレオチドからの複合体の分離を、オリゴヌクレオチド鎖の5′ヒドロキン基を²²P-キナーゼにより環境し、

により特徴を記録した。

実施例5

夏容原としての(TG)1a:(AC)1a-D-EX複合体の試験

上述の(TG) za:(AC) za-Q-EX複合体を、MRL (Ipr/lpr) ネズ l モデルにおいてヒトSLEに対する試験を行った。このマウス 系の遺伝的欠陥により、おそらく、自己反応性の B 細胞分化 にかかわるヘルパーT 細胞の大幅増殖が導かれた。このことは他の自己抗体過剰と同様に、DNAに対する自己抗体の分泌をきたす。 前述通り、dsDNAに対する自己抗体はヒトSLEの特徴であり、これらの存在はヒトの病気の重賞さおよび腎腫病理学と相関関係にある。

複合体を、マッスに1.0.により住入するための所図の濃度を得るため、生理食塩水で希釈した。12週間目から14週間目の5つのグループのうち4つのグループのマウスにそれぞれ適用した。1日目の午前に採血して、その午後に注射を行った。その後、5週間以上にわたって、毎週午前に採血して、午後に注射を行った。6週目および7週目は、採血のみを行った。グループ1(コントロール)には、毎週1匹あたり0.2mgのQ-EKコポリマーを注射し、グループ2には毎週1匹あたり6.1mgの複合体を注射し、グループ4には毎週1匹あたり1.0mgの複合体を注射した。

マウスから集めた血漿試料を1:10 むよび1:50でトリス維衝 彼 (0.1%、pE7.4) で搭釈し、1881-dsDNAのかわりに³E-dsDN その後10%のポリアクリルアミド、8M尿素配列決定用のゲルおよびオートラジオグラフィーにより評価した。ゲルを切断し、液体シンテレーションペータカウンターで計数し、296%の構度を示す個分をブールし、0.01Mのクェン酸ナトリウム、0.1 SMの塩化ナトリウム、pR7.0(類製用級衝液)に対して通折を行い、アニーリングのための調整を行った。

MMC(TG)28 * A264-a/ (9164aL/cs mmoi)

(AC) 10-Q-EE複合体のMNCを、250nmでの透析液の吸光度を測定することにより測定した。

MNC(AC) == - P-EK = Acces / (7838st/cm amol)

(TG) 18を、(AC) 28-2-BI複合体に以下のようにアニールした。 同じMMCの(TG) 18を、ポリプロピレンまたはガラス容易中で、 (AC) 28-2-BI制限試賞に承加した。その混合物を)95でになる まで温浴で無し、10分間95でから98でに保った。次に溶液を 徐々に(10°/時間の割合で質量まで冷却した。

アニールした重物を50.000ダルトンの分子量カットオフ選折チューブで、顕製用級否液に対して選折を行った。十分に選折後、最終複合体を0.22μ aの数で減壊減過した。級歯違過の別にロッ分光計、高性能ゲル透過液体クロマトグラフィー、ポリアクリルアミドゲル電気泳動、およびサーモグラフィー

Aを用いた上述のファーアッセイの変法を行い、試料の抗dsD BA抗体の力価を測定した。ファーアッセイの変法により得た データを抗原結合能に変換して図5に示した(複合体はLJP-105で表す)。

処理を終えて4週間後、各グループから2匹のマウスおよびコントロールグループから残りの1匹を機性にし、各グループの抗deDNA抗体の分泌レベルを、2倍に希釈した1×10⁶から1.5×10⁴の脾臓細胞を各ウェルに入れた脾臓細胞&LiSAで、割定した。これらの試験の結果を図6に報告する。

複合体の試験を22週から24週目のMRLマウスにおいても実行した。再び、マウスに4週間に接って週に1度ずつ[.p.により注射を行った。抗daDBAの血清レベルを処理後1カ月経ってから創定し、最初に得た採血前の値と比較した。個々のマウスでの抗原結合能(ABC)を表すこれらのデータを図7に示す。図7 a はこれらの試験の平均データである。マウスに対する注射量を変えたことにより(複合体:0.01、0.1、0.3、および1.0mg/マウス;コントロールマウスにはポリマーキャリアーおよび結合していない核酸代用物との混合物を与えた)、実験中の死亡数に変動がでた。

治療を目的とした実験により得た膵臓細胞アッセイのデータを図8に示す。これによると、コントロールと複合体により処理されたマウスとの間に着しい差異があることが再び示され、前回の血液学的な結果の正しさを確認した。コントロール実験において、可体性deDRAが膵臓細胞アッセイを阻害す

特表平5-505520 (10)

ることが示された。加えて、ポリスクレオテド処理された動物から得た脾臓細胞をコントロール脾臓細胞に添加しても発 色の減少は生じず、ひしろ効果が付加された。よって、細胞 館合された複合体がアッセイを阻害することはあり得ない。

特果、複合体はi.p.、(.m.、およびi.v.経路により効能があることが示された。12週目の離MRLマウスに4週間に渡って、G. Imgの複合体を毎週注射し、抗daDHAに対する抗原結合能の変化の割合を測定した。コントロールマウスでは他の実験で見られたほど、増加は起きなかったが、一方、皮下注射されたマウスと、i.p.、i.m.、およびi.v.経路で複合体投与された他のマウスでは、抗daDHAの書しく高い力価が示された。

実施例 6

この実施例は(AC):a:(T0);a-Q-BI複合体を作製する他の手順 を説明するものである。

50量体のクローニング

以下に挙げるプロトコールにより、分子クローニング法を用いて、60重体を作製する。5'AATTC(GT)2*GS'配列から成る64量体および5'TCCAC(AC)2*G3'配列から成る第2の64量体を合成して、標準法によりリン酸化する。オリゴマーを等モル比で混合し、徐々に冷却して二本類生成およびオリゴマー生成を起こす。オリゴマーの突出はそれぞれ、オリゴマーの4塩基部分の重なりによりアニールしてEcoB!部位をつくり、第2の突出でSali部位(Bineli部位と同じく)を作りだす。徐々に冷却した後、その混合物を提倡法で連結させ、EcoB!もし

る適切なプライマーの正確な費ね合せを確実にする十分な長さを有す。プライマーはランダム配列に加えて、アニール反応の安定化に必要とされるいくつかの特別なCT反復配列を含む。プライマーの1つは、扩末端に、Q-BKと化学的にカップリングする特別な改変塩番もまた有する。

PCR反応は上述の方法に従い、少なくとも20サイクル行う。 PCRにより作製されたオリゴマーを、HPLC等のクロマトグラフィーにより精製し、上述の手順の1つにより2-EKに結合させる。

プライマー1: n(CA)-GACTS'

テンプレート1: 5'*NGACT-(GT)2g-CTGAX'

プライマー2: 5'*#GACT-(GT) n

テンプレート2: 3'CTOA-(CA)18-TACGS'

Off = D-EIカップリングに関与する改変塩基

くはSali既位のいずれかに挟まれた60世体ユニットに共有結合で付着したオリゴマーを形成する。オリゴマー複合物をあらかじめEcoRiおよびSaliで消化してpUC15にライゲートする。ライゲーション複合物を形質転換により8.coll JM107に導入する。

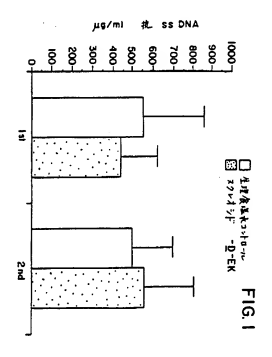
アンピシリン耐性コロニーを取り出し、培養し、プラスミドDNAも単離した。挿入サイズを制限群業による消化により制定した。所望のクローンは少なくともプラスミドの2分の1 すなわち50ユニットを越える60量体を含有する挿入物を有する。

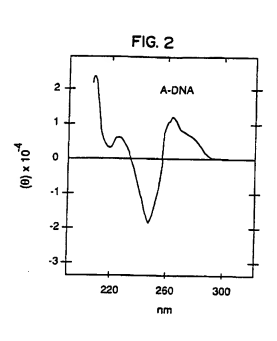
得られたクローンを大規模に増養し、ブラスミドを単離する。ブラスミドをBeoRlおよびBinc[Iで消化し、一方の末端には4塩基のBeoRl交出、および他方の末端にはBinelIにより生じた平滑末端を有する60量体が放出される。オリゴマーを精製し、Q-EKにアニールする。このQ-EKは、3*Tを介してQ-EKに共有結合で付着する5*リン酸を有する4塩基オリゴマー3*TT AA-Pを有する。60量体は、アニールし、リガーゼによりQ-EK/TTAAに共有統合で付着させる。

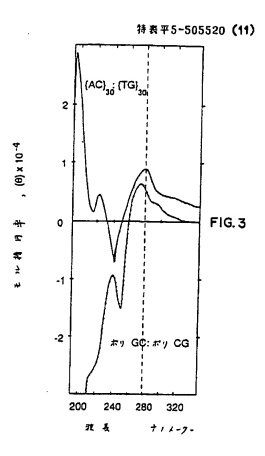
80量体のPCR生産

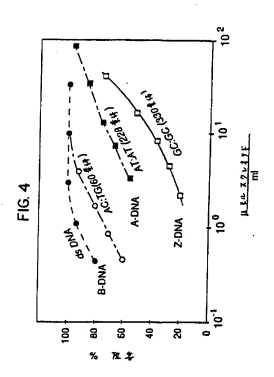
ポリメラーゼ連鎖反応を用いて、先に引用した上述の方法 により、60量体をD-EEにカップリングさせる。

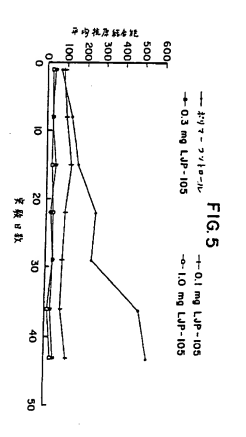
簡単には、(QT) seを、(QT) se・の5 および5 末端におけるQ ACTおよびCTQAのような短いランダム配列で化学的に合成する (以下に記す)。短いランダム配列は、チンプレートに対す



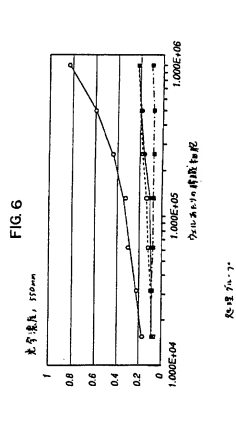


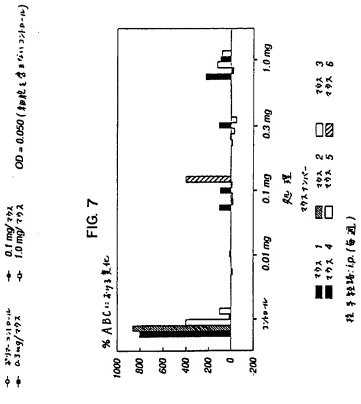


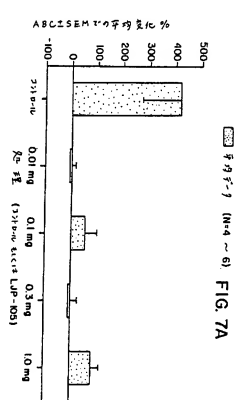


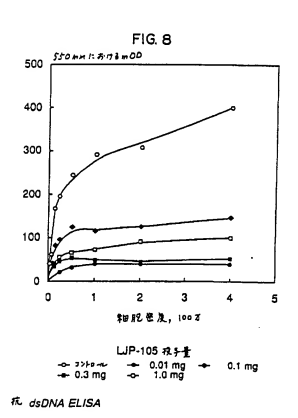


持表平5-505520 (12)









特表平5-505520 (13)

更的意

Q-グルタミン酸とQ-リジンとのコポリマーのような生体内で安定なポリマーと、少なくとも約10個の塩基対よりなる二本額ポリヌクレオテドとの、化学的に定義された複合体であり、この複合体は、ヒト独産の抗deDNA自己抗体に対する著しい結合活性を有する。その二本額は、好ましくは長さおよび構造が均一であり、また各二本額の末端の1つにまたはその近くに位置するすとノ基に反応する官能基との間の反応により、ポリマーと結合する。これらの複合体はヒト全身性紅斑性狼瘡に対する寛容原である。

L ELADO	WHEAT THE	AND REAL OF THE PARTY OF THE PARTY OF THE	- KI	/USIN /CO255
		ACC. 11/10. 17/12; COM 15/13	And Charles with the act of	
_U.S. CL	2_314/2	44,8651 536/271 530/300		
F WHEE	94 ARES	Transport		
Comme	de destro		Angelesson beneat	
O.B. C	ı	SLA/2, 44,655; 536/27; 550/3		
		A the price and they generally generally believed took to	ter Harmon Statement Statement of	
		- 4 Conserved, " and representative where where		I foresent to Come for 1
ŀ				
۲		A. 4.75L181 (Reene) 1 Abstract and claims.	4 June 1988.	1-11.14
				1
۲		A, 86/04093. [Keenel y 1988, See Abstract		1-11.14
۲		A. 4.191.668 (Ketz) 0 abstract.	4 March 1980.	1-11.14
*	Feb Tes tog nat has	Clin. Invest. Volume 6 ruary 1980, M. Paplian action of Systemic Lup us anfinative DNA anti ive DNA Fragments from a Pairs", peges 469-47 ument.	, et al., us Erythess- bodies with 20 to 1,200	1-14
::-	terepron	of bring day change; ⁹ We fee species order or the per chands of the	- P Make garagement translations who of Primates of the Arth of the Arth Share has the assessment of the sense Share has the assessment of the sense	
`` =	SS	ا المحالف المح المحالف المحالف المحا	Lines of the control	212::22::7
* ===		THE STATE OF THE S	"O" absorbed of a orange way, a passed for Prince one of a secur- dition of the prince of a secur- dition of the prince of a secur- tion of the prince of the passed contractors.	
W. CLRYII	HEAT W		1. American in the con-	
	41 C		and the state of the state of	
	ril 1991		15 MAY 1991	2
	the serious	Aug . Alle	alstu	i.
EA/O			the it billion to	

第1頁の統き

	識別記号	庁内整理番号	
A 61 K 39/00 39/385	Н	8413-4C 8413-4C	
C 07 H 21/04 C 07 K 15/00	Z	7822-4C 8619-4H	
G 01 N 33/53 33/564	M Z	8310-2 J 9015-2 J	

優先権主張 Ø1990年3月13日 今米園(US) 30494,118

砂発 明 者 クツツ, ステイーブン

アメリカ合衆国 カリフォルニア 92067 ランチョ サンタ フェ,ランチョ デイエグエノ ロード 6151